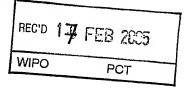
28. 1. 2005

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE



別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 1月29日

Application Number:

人

特願2004-020804

[ST. 10/C]:

願

出

[JP2004-020804]

REC'D 1 7 JAN 2005
WIPO PCT

出 願
Applicant(s):

エーザイ株式会社メルシャン株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年12月 1日





特許願 【書類名】 103EZ008 【整理番号】 平成16年 1月29日 【提出日】 特許庁長官 殿 【あて先】 【発明者】 茨城県つくば市東光台5丁目1番地3 エーザイ株式会社 筑波 【住所又は居所】 研究所内 石原 比呂之 【氏名】 【発明者】 静岡県磐田市中泉1797-111 【住所又は居所】 竹田 晋 【氏名】 【発明者】 静岡県焼津市小土1317-1 【住所又は居所】 山田 智也 [氏名] 【発明者】 静岡県磐田市中泉1797-222 【住所又は居所】 旭 義明 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 000000217 エーザイ株式会社 【氏名又は名称】 【特許出願人】 【識別番号】 000001915 メルシャン株式会社 【氏名又は名称】 【代理人】 100087642 【識別番号】 【弁理士】 古谷 聡 【氏名又は名称】 03 (3663) 7808 【電話番号】 【選任した代理人】 100076680 【識別番号】 【弁理士】 溝部 孝彦 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100091845 【識別番号】 【弁理士】 持田 信二 【氏名又は名称】 【選任した代理人】 100098408 【識別番号】 【弁理士】 義経 和昌 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 200747 【予納台帳番号】 21,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】 【物件名】 明細書 1 【物件名】 図面 1 【物件名】 要約書 1

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

式(1)で表されるマクロライド系化合物を含有する溶液中にシクロデキストリン類を共存させることを特徴とする、式(1)で表されるマクロライド系化合物の安定化方法。

【化1】

[式(1)中、

nは、0ないし4の整数を表す;

【化2】

Wは、
$$=$$
 または $^{\rm H}$ を表す;

 R^2 、 R^{3a} 、 R^{3b} 、 R^4 、 R^{5a} 、 R^{5b} 、 R^{6a} 、 R^{6b} 、 R^{7a} 、 R^{7b} 、 R^8 、 R^{9a} 、 R^{9b} 、 R^1 0、 R^{16a} 、 R^{16b} 、 R^{17a} 、 R^{17b} 、 R^{na} および R^{nb} は、同一または異なって、

- (1) 水素原子、
- (2) ヒドロキシ基、
- (3) それぞれ置換基を有していても良い、
 - a) C₁₋₂₂アルキル基、
 - b) C₁₋₂₂アルコキシ基、
- c) $A r C H_2 O -$ (式中、A r は、それぞれ置換基を有していても良い、 $C_{6-14} P$ リール基または 5 員環ないし 1 4 員環へテロアリール基を表す)、
 - d) ホルミルオキシ基、
 - e) C2-22アシロキシ基、
 - f) 不飽和 C₃₋₂₃ アシロキシ基、
- g) $R^{co}COO-$ (式中、 R^{co} は、それぞれ置換基を有していても良い、 C_{6-14} アリール基、5 員環ないし14 員環へテロアリール基、 C_{1-22} アルコキシ基、不飽和 C_{2-22} アルコキシ基、 C_{6-14} アリールオキシ基または5 員環ないし14 員環へテロアリールオキシ基を表す)、
 - h) C₁₋₂₂アルキルスルホニルオキシ基、
 - i) C₆₋₁₄アリールスルホニルオキシ基もしくは
- j) $R^{s1}R^{s2}R^{s3}S$ i O-(式中、 R^{s1} 、 R^{s2} および R^{s3} は、同一または異なって、 C_{1-6} アルキル基または C_{6-14} アリール基を表す)、
 - (4) ハロゲン原子または
 - (5) $R^{N1}R^{N2}N-R^{M}-$ (式中、 R^{M} は単結合または-CO-O-を表し、

R^{N1}およびR^{N2}は

- 1) 同一または異なって、
 - a)水素原子、

- b) それぞれ置換基を有していても良い、
 - (i) C₁₋₂₂アルキル基、
 - (ii) 不飽和C2-22アルキル基、
 - (iii) C2-22アシル基、
 - (iv) 不飽和 C3-23 アシル基、
 - (v) C₆₋₁₄アリール基、
 - (vi) 5員環ないし14員環へテロアリール基、
 - (vii) C7-15アラルキル基、
 - (viii) C1-22アルキルスルホニル基もしくは
 - (ix) C₆₋₁₄アリールスルホニル基を表すか、または
- 2) R^{N1} および R^{N2} は結合する窒素原子と一緒になって置換基を有していても良い 3 員環ないし14員環の含窒素非芳香族複素環を表す)を表す;

 \mathbb{R}^{12} および \mathbb{R}^{14} は、同一または異なって、水素原子または置換基を有していても良い \mathbb{C}_{1-6} アルキル基を表す。

ただし、

 R²は、R^{3a}およびR^{3b}のどちらか一方と一緒になって部分構造 【化3】

$$(R^{3a} \text{ or } R^{3b})$$
 または $(R^{3a} \text{ or } R^{3b})$

を形成しても良く、

- 2) R^{3a} および R^{3b} は、結合する炭素原子と一緒になって、ケトン構造(=0)またはオキシム構造 $\{=NOR^{ox}$ (式中、 R^{ox} は、それぞれ置換基を有していても良い、 C_{1-22} アルキル基、不飽和 C_{2-22} アルキル基、 C_{6-14} アリール基、5 員環ないし1 4 員環へテロアリール基または C_{7-15} アラルキル基を表す) $\}$ を形成しても良く、
- 3) R^{3a} および R^{3b} のいずれか一方と R^{6a} および R^{6b} のいずれか一方は結合する炭素原子を介して酸素原子と結合して部分構造

【化4】

$$(R^{6a} \text{ or } R^{6b})$$
 R^{5b}
 R^{5a}
 R^{4}
 $(R^{3a} \text{ or } R^{3b})$

を形成しても良く、

4) R^4 は、 R^{5a} および R^{5b} のどちらか一方と一緒になって部分構造

【化5】

を形成しても良く、

- 5) R^{5a} と R^{5b} は、結合する炭素原子と一緒になって、ケトン構造(=0)またはオキシム構造 $= NOR^{ox}$ (R^{ox} は前記の意味を表す) を形成しても良く、
- 6) R^{6a} および R^{6b} は、結合する炭素原子と一緒になって、スピロオキシラン環またはエキソメチレン基を形成しても良く、
- 7) R^{6a} および R^{6b} のどちらか一方と R^{7a} および R^{7b} のどちらか一方は結合する炭素原子と共に一緒になって1, 3 ジオキソラン環を形成しても良く、
- 8) R^{7a} および R^{7b} は、結合する炭素原子と共に一緒になって、ケトン構造(=0)またはオキシム構造($=NOR^{ox}$ (R^{ox} は前記の意味を表す))を形成しても良く、
 - 9) R⁸は、R^{9a}およびR^{9b}のどちらか一方と一緒になって部分構造 【化 6 】

$$(R^{9a} \text{ or } R^{9b})$$
 または $(R^{9a} \text{ or } R^{9b})$

を形成しても良く、

- 10) R^{9a} および R^{9b} は、結合する炭素原子と一緒になって、ケトン構造(=0)またはオキシム構造 $\{=NOR^{ox}(R^{ox}t)\}$ を形成しても良く、
- 11) R^{na} および R^{nb} は、結合する炭素原子と一緒になって、ケトン構造(= O)またはオキシム構造 $\{= NOR^{ox} (R^{ox} t)\}$ を形成しても良い。]

【請求項2】

式 (1) で表されるマクロライド系化合物が、式 (1-1) で表されるマクロライド系化合物である請求項 1 記載のマクロライド系化合物の安定化方法。

【化7】

$$R^{17b}$$
 R^{17b}
 R^{16b}
 R^{17b}
 R^{16b}
 R^{16b}
 R^{10}
 R^{1

[式 (1-1) 中、n、R²、R^{3a}、R^{3b}、R⁴、R^{5a}、R^{5b}、R^{6a}、R^{6b}、R^{7a}、R^{7b}、R⁸ 出証特 2 0 0 4 - 3 1 0 9 6 6 3 、 R^{9a} 、 R^{9b} 、 R^{10} 、 R^{12} 、 R^{14} 、 R^{16a} 、 R^{16b} 、 R^{17a} 、 R^{17b} 、 R^{na} および R^{nb} は、請 求項1の式(1)の定義と同義である。]

【請求項3】

式 (1-1) で表されるマクロライド系化合物が、(8E, 12E, 14E) - 3, 6,7, 21-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19 ーエポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7-アセトキシ-3, 6, 21-トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリ ド、 (8E, 12E, 14E) - 7ーアセトキシ-3, 6ージヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー21-オキソー18, 19-エポキシトリコサー8, 1 2, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 16, 21-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18 , 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E 14E) -7-アセトキシー3,6,20,21-テトラヒドロキシー6,10,12 16,20-ペンタメチルー18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエ ン-11 ーオリド、(8 E, 1 2 E, 1 4 E) -3, 6, 7, 1 6, 2 1 -ペンタヒドロ キシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー8 , 21ーペンタヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ー エポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(4E, 8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18,19-エポキシトリコサー4,8,12,14-テトラエンー 11-オリド、(8E, 12E, 14E)-3, 6, 21-トリヒドロキシー6, 10,12, 16, 20-ペンタメチルー7ープロパノイロキシー18, 19-エポキシトリコ サー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセト キシ-3, 6, 21-トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-1 8, 19-エポキシドコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E , 14E) -7-アセトキシー3, 5, 6, 21-テトラヒドロキシ-6, 10, 12, 16,20-ペンタメチル-18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエン -11-オリド、(8 E、 12 E、 14 E)-5、 7-ジアセトキシ-3、 6、 2 1-ト リヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリ コサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) -3, 7-ジアセトキシー6, 21-ジヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー 18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 1 2E, 14E) -7-アセトキシー6-アセトキシメチル-3, 6, 21-トリヒドロキ シー10,12,16,20ーテトラメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12 , 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ-3, 6 17,21-テトラヒドロキシー6,10,12,16,20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコサ-8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 20-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16-テ トラメチルー18,19ーエポキシヘンイコサー8,12,14ートリエンー11ーオリ ド、 (4E, 8E, 12E, 14E) - 3, 6, 7, 21ーテトラヒドロキシー 6, 1012, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー4, 8, 12, 1 4-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ-3, 6, 21-トリヒドロキシー6,10,12,16-テトラメチルー18,19-エポキシト リコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) -7ーア セトキシー3, 6, 21ートリヒドロキシー6, 10, 12, 20ーテトラメチルー18 , 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(12E, 14 (E) -3, 6, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー9 ーオキソー18, 19-エポキシトリコサー12, 14-ジエンー11-オリド、(8E , 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 21-トリヒドロキシ-6, 10, 16 20-テトラメチル-18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエン-1 1-オリド、 (8E, 12E, 14E) - 7-アセトキシ-3, 6, 21-トリヒドロキ シー2, 6, 10, 12, 16, 20-ヘキサメチル-18, 19-エポキシトリコサー 8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ -3, 5, 21ートリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, トラメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリド 、 (8E, 12E, 14E) ー6ーアセトキシメチルー3, 6, 7, 21ーテトラヒドロ キシー10,12,16,20ーテトラメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,1 2, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -3, 6, 7-トリヒド ロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー21-オキソー18, 19-エポ キシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 21-トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタ メチルー18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエンー11-オリドの3 位異性体、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 21-トリヒドロキシ -10,12,16,20-テトラメチル-18,19-エポキシトリコサー8,12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -6-アセトキシー3, 7, 21-トリヒドロキシ-10, 12, 16, 20-テトラメチル-18, 19-エポキシ トリコサー8, 12, 14ートリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-3, 6, 7, 21-テトラヒドロキシー2, 6, 10, 12, 16, 20-ヘキサメチルー1 8, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12 E, 14E) -3, 6, 21-トリヒドロキシ-10, 12, 16, 20-テトラメチル -18, 19 -エポキシトリコサ-8, 12, 14 -トリエン-11 -オリド、(4E, 8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6-ジヒドロキシ-6, 10, 12, 1 6,20-ペンタメチルー21-オキソー18,19-エポキシトリコサー4,8,12 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ-3, 21-ジヒドロキシ-10,12,16,20-テトラメチル-18,19-エポキシー 6, 6-(エポキシメタノ) トリコサー8, 12, 14-トリエンー11-オリド、(4E, 8E, 12E, 14E) -7-r +5-3, 21-5 +5-10, 12, 16,20-テトラメチル-18,19-エポキシ-6,6-(エポキシメタノ)トリコ サー4, 8, 12, 14ーテトラエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) -3, 7, 21-トリヒドロキシー10, 12, 16, 20-テトラメチルー18, 19-エポ キシー6, 6- (エポキシメタノ) トリコサー8, 12, 14-トリエンー11-オリド 、(4 E, 8 E, 1 2 E, 1 4 E) -6, 7 -ジアセトキシ-3, 2 1 -ジヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコサー4, 8, 12, 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-6, 7-ジアセト キシー3, 21-ジヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 1 9-エポキシトリコサー8, 12, 14-テトラエンー11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 16-トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 2 0ーペンタメチルー21ーオキソー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ート リエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ-3, 6, 21, 2 2-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポ キシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E, 12E, 14 (E) -7-アセトキシー3, 6, 17, 21-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16 20-ペンタメチルー18,19-エポキシトリコサー4,8,12,14-テトラエ ン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 17-トリヒ ドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシヘンイコ サー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセト

キシー3, 5, 6, 21, 22ーペンタヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E)ー7ーアセトキシー3, 6, 16ートリヒドロキシー6, 10, 12, 16ーテトラメチルー18, 19ーエポキシヘンイコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E)ー3, 6, 7, 21ーテトラヒドロキシー6, 10, 16, 20ーテトラメチルー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E)ー7ーアセトキシー3, 6, 17, 21ーテトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E)ー7ーアセトキシー3, 6, 17ートリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 18ーペンタメチルー18, 19ーエポキシヘンイコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリドおよび(8E, 12E, 14E)ー7ーアセトキシー3, 6, 21ートリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー5ーオキソー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリドからなる群から選択される化合物である請求項2記載のマクロライド系化合物の安定化方法。

【請求項4】

式 (1) で表されるマクロライド系化合物が、式 (1-2) で表されるマクロライド系化合物である請求項 1 記載のマクロライド系化合物の安定化方法。

【化8】

$$R^{17b}$$
 R^{17b}
 R^{17b}
 R^{16b}
 R^{10}
 R^{9a}
 R^{9a}
 R^{5b}
 R^{5a}
 R^{5a}
 R^{4}
 R^{17a}
 R^{16a}
 R^{14}
 R^{12}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{3a}
 R^{3b}
 R^{3b}

[式(1-2)中、n、R²、R^{3a}、R^{3b}、R⁴、R^{5a}、R^{5b}、R^{6a}、R^{6b}、R^{7a}、R^{7b}、R⁸、R^{9a}、R^{9b}、R¹⁰、R¹²、R¹⁴、R^{16a}、R^{16b}、R^{17a}、R^{17b}、R^{na}およびR^{nb}は、請求項1の式(1)の定義と同義である。]

【請求項5】

式 (1-2) で表されるマクロライド系化合物が、 (8E, 12E, 14E, 18E) ー 7- アセトキシー 3 , 6 , 21 , 22- テトラヒドロキシー 6 , 10 , 12 , 16 , 20 - ペンタメチルトリコサー 8 , 12 , 14 , 18- テトラエンー 11- オリドまたは (8E, 12E, 14E, 18E) - 7- アセトキシー 3 , 6 , 21- トリヒドロキシー 6 , 10 , 12 , 16 , 20- ペンタメチルトリコサー 8 , 12 , 14 , 18- テトラエンー 11- オリドである請求項 4 記載のマクロライド系化合物の安定化方法。

【請求項6】

シクロデキストリン類が、 β ーシクロデキストリン、 γ ーシクロデキストリン、部分メチル化 β ーシクロデキストリン、ジメチルー β ーシクロデキストリンはよびヒドロキシプロピルー β ーシクロデキストリンからなる群から選択されるシクロデキストリンである請求項 $1\sim5$ いずれかに記載のマクロライド系化合物の安定化方法。

【請求項7】

(8E, 12E, 14E) - 3, 6, 7, 21-テトラヒドロキシー<math>6, 10, 12,16,20-ペンタメチル-18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエン -11 ーオリド、 (8 E, 1 2 E, 1 4 E) ー 7 ーアセトキシー 3, 6, 21 ートリヒド ロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリコサー 8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ -3,6-ジヒドロキシー6,10,12,16,20-ペンタメチルー21-オキソー 18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 1 2E, 14E) - 7 - 7 + 2 + 2 - 3, 6, 16, 21 - 7 + 7 + 7 - 6, 10,12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-ト リエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 20, 2 1-テトラヒドロキシー6,10,12,16,20-ペンタメチルー18,19-エポ キシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-3, 6, 7, 16, 21-ペンタヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチ ルー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E) , 12E, 14E) -3, 6, 7, 20, 21 -ペンタヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエンー 11-オリド、(4E, 8E, 12E, 14E) - 7-アセトキシ-3, 6, 21-トリ ヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコ サー4, 8, 12, 14ーテトラエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) -3, 6, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー7ープロパノ イロキシー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリド、 (8E, 12E, 14E) - 7 - アセトキシー3, 6, 21 - トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシドコサー8, 12, 14-ト リエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 5, 6, 21 ーテトラヒドロキシー6,10,12,16,20ーペンタメチルー18,19ーエポキ シトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、 (8E, 12E, 14E) - 57-ジアセトキシー3,6,21-トリヒドロキシー6,10,12,16,20-ペ ンタメチル-18,19-エポキシトリコサ-8,12,14-トリエン-11-オリド 、(8 E, 12 E, 14 E) -3, 7-ジアセトキシ-6, 21-ジヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14 ートリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ-6-アセトキ シメチルー3, 6, 21ートリヒドロキシー10, 12, 16, 20ーテトラメチルー1 8, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12 E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 17, 21-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリ エン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 20-トリ ヒドロキシー6,10,12,16ーテトラメチルー18,19ーエポキシヘンイコサー 8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E, 12E, 14E) -3, 6, 7, 21-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19 -エポキシトリコサー4, 8, 12, 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E 14E) -7 - 7 - 7 - 7 + 2 + 3 + 6 + 2 1 - 1 + + 1 テトラメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリ ド、 (8E, 12E, 14E) - 7 - アセトキシ-3, 6, 21 - トリヒドロキシ-6,10, 12, 20ーテトラメチルー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14ート リエン-11-オリド、(12E, 14E)-3, 6, 21-トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー9-オキソー18, 19-エポキシトリコサー12 14-ジエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシー3, 6,21-トリヒドロキシー6, 10, 16, 20-テトラメチルー18, 19-エポキシト リコサー8, 12, 14ートリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-ア セトキシー3, 6, 21ートリヒドロキシー2, 6, 10, 12, 16, 20ーヘキサメ E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 5, 21-トリヒドロキシ-6, 10, 1 2, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリ エンー11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリ ヒドロキシー6, 12, 16, 20ーテトラメチルー18, 19ーエポキシトリコサー8 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -6-アセトキシメ チルー3, 6, 7, 21ーテトラヒドロキシー10, 12, 16, 20ーテトラメチルー 18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 1 2 E, 1 4 E) -3, 6, 7 -トリヒドロキシ-6, 1 0, 1 2, 1 6, 2 0 - ペンタメチルー21ーオキソー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11 ーオリド、 (8E, 12E, 14E) - 7 - アセトキシー3, 6, 21 - トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサ-8, 1 2, 14-トリエン-11-オリドの3位異性体、(8E, 12E, 14E)-7-アセ トキシー3, 6, 21ートリヒドロキシー10, 12, 16, 20ーテトラメチルー18 , 19-エポキシトリコサ-8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E , 14E) -6-アセトキシー3, 7, 21-トリヒドロキシー10, 12, 16, 20 ーテトラメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオ リド、 (8E, 12E, 14E) - 3, 6, 7, 21-テトラヒドロキシー2, 6, 10, 12, 16, 20-ヘキサメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E, 18E) -7-アセトキシ-3, 6 , 21, 22-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルトリコサ -8, 12, 14, 18- τ トラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-3, 6, 21ートリヒドロキシー10, 12, 16, 20ーテトラメチルー18, 19ーエポ キシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E, 12E, 14 (E) -7-アセトキシー3, 6-ジヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメ チルー21-オキソー18,19-エポキシトリコサー4,8,12,14-テトラエン -11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 21-ジヒドロキシ -10, 12, 16, 20-テトラメチル-18, 19-エポキシ-6, 6- (エポキシ メタノ) トリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(4E, 8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 21-ジヒドロキシ-10, 12, 16, 20-テトラ メチル-18, 19-エポキシ-6, 6-(エポキシメタノ)トリコサ-4, 8, 12, 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-3, 7, 21-トリヒド ロキシー10, 12, 16, 20ーテトラメチルー18, 19ーエポキシー6, 6ー(エ ポキシメタノ) トリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E, 1 $2E, 14E) - 6, 7 - \Im r + 2 + 2 - 3, 21 - \Im r + 2 - 6, 10, 12, 1$ 6, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー4, 8, 12, 14-テトラ エン-11-オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -6, 7 -ジアセトキシ-3, 2 1 -ジ ヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコ サー8, 12, 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセ トキシー3, 6, 16-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー 21-オキソー18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエンー11-オリ ド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 21, 22-テトラヒドロキ シー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E, 12E, 14E)-7-アセトキ シー3, 6, 17, 21-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチ ルー18, 19-エポキシトリコサー4, 8, 12, 14-テトラエンー11-オリド、 (8E, 12E, 14E) - 7 - アセトキシ-3, 6, 17 - トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシヘンイコサー8, 12, 14 ートリエン-11ーオリド、(8 E,12 E,14 E)-7ーアセトキシ-3,5,6, 21, 22-ペンタヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 1

9-エポキシトリコサ-8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 1ラメチルー18,19ーエポキシヘンイコサー8,12,14ートリエンー11ーオリド 、 (8E, 12E, 14E) - 3, 6, 7, 21ーテトラヒドロキシー6, 10, 16,20-テトラメチル-18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエン-11 ーオリド、 (8E, 12E, 14E) - 7 - rセトキシ-3, 6, 17, 21 - rトラヒ ドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリコサ -8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキ シ-3, 6, 17-トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 18-ペンタメチル-18 , 19-エポキシヘンイコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12 E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー5-オキソー18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエン-11-オリドおよび (8E, 12E, 14E, 18E) -7-アセトキシ-3 , 6, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルトリコサー8 12,14,18ーテトラエンー11ーオリドからなる群から選択されるマクロライド 系化合物の製造方法であって、該マクロライド系化合物を生産する能力を有する放線菌の 培養液中にシクロデキストリン類を存在させることを特徴とする方法。

【請求項8】

【請求項9】

シクロデキストリン類が、 β ーシクロデキストリン、 γ ーシクロデキストリン、部分メチル化 β ーシクロデキストリン、ジメチルー β ーシクロデキストリン、グリコシルー β ーシクロデキストリンおよびヒドロキシプロピルー β ーシクロデキストリンからなる群から選択されるシクロデキストリンである請求項7または8記載の方法。

【書類名】明細書

【発明の名称】マクロライド系化合物の安定化方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、抗腫瘍性を有する12員環マクロライド系化合物の溶液中での安定化方法および該化合物の製造方法に関する。

【背景技術】

[0002]

式(I)

[0003]

【化9】

[0004]

で表される12員環マクロライド系化合物(以下マクロライド系化合物11107Bという)は、ストレプトミセス エスピー(Streptomyces sp.) Mer-11107株の培養物より見出された抗腫瘍性化合物であり、さらにこの化合物およびその類縁体を原料にした化学合成によりさらに優れた抗腫瘍活性を有するマクロライド系化合物が見出されている(特許文献1参照)。しかしながら、これらのマクロライド系化合物は、水溶液中での安定性が十分でなく、安定性の改善方法とともに効率的な製造方法の確立が望まれていた。

[0005]

一方、シクロデキストリン類は、グルコース分子が β -1,4-結合で環状に結合した非還元性の糖であり、グルコース残基がそれぞれ 6 個、7 個、8 個の α -、 β -、 γ -シクロデキストリンが一般によく知られている。シクロデキストリン類は、その中央部にある空洞に他の化合物を包接する性質を有しており、包接された化合物の安定化、可溶化、酸化防止、不揮発化等に利用されている。またシクロデキストリン類は、抗生物質ランカシジンの発酵生産において、培地中に添加するとその生産性を高める効果をもつことが知られている(特許文献 2 および 3 参照)。しかしながらシクロデキストリン類は、どのような化合物も包接するわけではなく、また包接したとしても必ずしも安定化等に寄与するとは限らない。同様にどのような化合物の発酵生産においても生産性を高める効果があるわけではない。

【特許文献1】国際公開第02/060890号パンフレット

【特許文献2】特開昭58-177949号公報

【特許文献3】特開昭58-179496号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0006]

本発明の課題は、マクロライド系化合物の溶液中での安定化方法および該化合物の効率的な製造方法を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

[0007]

本発明は、式(1)で表されるマクロライド系化合物(以下マクロライド系化合物(1)という)を含有する溶液中にシクロデキストリン類を共存させることを特徴とする、マクロライド系化合物(1)の安定化方法に関する。

【0008】

[0009]

[式(1)中、

nは、0ないし4の整数を表す;

[0010]

【化11】

Wは、
$$=$$
 または $^{\rm H}$ を表す;

[0011]

 R^2 、 R^{3a} 、 R^{3b} 、 R^4 、 R^{5a} 、 R^{5b} 、 R^{6a} 、 R^{6b} 、 R^{7a} 、 R^{7b} 、 R^8 、 R^{9a} 、 R^{9b} 、 R^1 0、 R^{16a} 、 R^{16b} 、 R^{17a} 、 R^{17b} 、 R^{na} および R^{nb} は、同一または異なって、

- (1) 水素原子、
- (2) ヒドロキシ基、
- (3) それぞれ置換基を有していても良い、
 - a) C1-22アルキル基、
 - b) C₁₋₂₂アルコキシ基、
- c) $A r C H_2 O -$ (式中、A r は、それぞれ置換基を有していても良い、 C_{6-14} アリール基または 5 員環ないし 1 4 員環へテロアリール基を表す)、
 - d) ホルミルオキシ基、
 - e) C2-22アシロキシ基、
 - f) 不飽和 C3-23 アシロキシ基、
- g) $R^{co}COO-$ (式中、 R^{co} は、それぞれ置換基を有していても良い、 C_{6-14} アリール基、5 員環ないし14 員環へテロアリール基、 C_{1-22} アルコキシ基、不飽和 C_{2-22} アルコキシ基、 C_{6-14} アリールオキシ基または5 員環ないし14 員環へテロアリールオキシ基を表す)、
 - h) C₁₋₂₂アルキルスルホニルオキシ基、
 - i) C₆₋₁₄アリールスルホニルオキシ基もしくは
- j) $R^{s1}R^{s2}R^{s3}S$ i O-(式中、 R^{s1} 、 R^{s2} および R^{s3} は、同一または異なって、 C_{1-6} アルキル基または C_{6-14} アリール基を表す)、

- (4) ハロゲン原子または
- (5) $R^{N1}R^{N2}N-R^{M}-$ (式中、 R^{M} は単結合または-CO-O-を表し、 R^{N1} および R^{N2} は
 - 1) 同一または異なって、
 - a)水素原子、
 - b) それぞれ置換基を有していても良い、
 - (i) C₁₋₂₂アルキル基、
 - (ii) 不飽和 C2-22 アルキル基、
 - (iii) C2-22アシル基、
 - (iv) 不飽和 C3-23 アシル基、
 - (v) C₆₋₁₄アリール基、
 - (vi) 5 員環ないし14 員環へテロアリール基、
 - (vii) C7-15アラルキル基、
 - (viii) C1-22アルキルスルホニル基もしくは
 - (ix) C₆₋₁₄アリールスルホニル基を表すか、または
- 2) R^{N1} および R^{N2} は結合する窒素原子と一緒になって置換基を有していても良い 3 員環ないし 14 員環の含窒素非芳香族複素環を表す)を表す;

 \mathbb{R}^{12} および \mathbb{R}^{14} は、同一または異なって、水素原子または置換基を有していても良い \mathbb{C}_{1-6} アルキル基を表す。

[0012]

ただし、

1) R²は、R^{3a}およびR^{3b}のどちらか一方と一緒になって部分構造

[0013]

【化12】

[0014]

を形成しても良く、

- 2) R^{3a} および R^{3b} は、結合する炭素原子と一緒になって、ケトン構造(= O)またはオキシム構造($= NOR^{ox}$ (式中、 R^{ox} は、それぞれ置換基を有していても良い、 C_{1-22} アルキル基、不飽和 C_{2-22} アルキル基、 C_{6-14} アリール基、5 員環ないし14 員環へテロアリール基または C_{7-15} アラルキル基を表す) と形成しても良く、
- 3) R^{3a} および R^{3b} のいずれか一方と R^{6a} および R^{6b} のいずれか一方は結合する炭素原子を介して酸素原子と結合して部分構造

[0015]

【化13】

$$(R^{6a} \text{ or } R^{6b})$$
 R^{5b}
 R^{5a}
 R^{4}
 $(R^{3a} \text{ or } R^{3b})$

[0016]

を形成しても良く、

4) R⁴は、R^{5a}およびR^{5b}のどちらか一方と一緒になって部分構造

[0017]

【化14】

[0018]

を形成しても良く、

- 5) $R^{5a} \& R^{5b}$ は、結合する炭素原子と一緒になって、ケトン構造(= O)またはオキシム構造 $\{= NOR^{ox} (R^{ox} \& t)\}$ を形成しても良く、
- 6) R^{6a} および R^{6b} は、結合する炭素原子と一緒になって、スピロオキシラン環またはエキソメチレン基を形成しても良く、
- 7) R^{6a} および R^{6b} のどちらか一方と R^{7a} および R^{7b} のどちらか一方は結合する炭素原子と共に一緒になって 1 、 3 ージオキソラン環を形成しても良く、
- 8) R^{7a} および R^{7b} は、結合する炭素原子と共に一緒になって、ケトン構造(= O)またはオキシム構造 $\{= NOR^{ox} (R^{ox} t)\}$ を形成しても良く、
 - 9) R⁸は、R^{9a}およびR^{9b}のどちらか一方と一緒になって部分構造

[0019]

【化15】

または
$$\mathbb{R}^{9a}$$
 or \mathbb{R}^{9b})

[0020]

を形成しても良く、

- 10) R^{9a} および R^{9b} は、結合する炭素原子と一緒になって、ケトン構造(= O)またはオキシム構造($= NOR^{ox}(R^{ox}$ は前記の意味を表す))を形成しても良く、
- 11) R^{na} および R^{nb} は、結合する炭素原子と一緒になって、ケトン構造(= O)またはオキシム構造($= NOR^{ox}$ (R^{ox} は前記の意味を表す))を形成しても良い。]

また、本発明は、(8 E, 1 2 E, 1 4 E) -3, 6, 7, 21- トラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20- ペンタメチルー18, 19- エポキシトリコサー8, 12, 14- トリエンー11- オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7- アセトキシー3, 6, 21- トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20- ペンタメチルー18, 19- エポキシトリコサー8, 12, 14- トリエンー11- オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7- アセトキシー3, 6- ジヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20- ペンタメチルー21- オキソー18, 19- エポキシトリコサー8, 12, 14- トリエンー11- オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7- アセトキシー3, 6, 16, 21- テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20- ペンタメチルー18, 19- エポキシトリコサー8, 12, 14- トリエンー11- オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7- アセトキシー3, 12, 14- トリエンー11- オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7- アセトキシー18, 19- エポキシトリコサー8, 12, 14- トリエン-11- オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7- アセトキシー18, 19- エポキシトリコサー8, 12, 14- トリエン-11- オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7- アセトキシー18, 19- エポキシトリコサー8, 12, 14- トリエン-11- オリド、(8 E, 12 E, 14 E) -7- アセトキシー18, 19- エポキシトリコサー8, 12, 14- トリエン-11- オリド、(8 E, 12 E)

2E, 14E) -3, 6, 7, 16, 21- 21- 25-20-ペンタメチル-18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエン-11 -オリド、(8 E, 1 2 E, 1 4 E) - 3, 6, 7, 2 0, 2 1 -ペンタヒドロキシー 6 , 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ-3 , 6, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19 -エポキシトリコサー4, 8, 12, 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E , 14E) - 3, 6, 21 - 19EFD + 2 - 6, 10, 12, 16, 20 - 29 + 4ルー7ープロパノイロキシー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエン -11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリヒド ロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシドコサー8 , 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシー 3, 5, 6, 21ーテトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー1 8, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12 $E, 14E) -5, 7 - \tilde{y}r + \tilde{z}r + \tilde{z}r - 3, 6, 21 - \tilde{r}r + \tilde{r}r + \tilde{r}r - 6, 10, 12$, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエ ン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -3, 7-ジアセトキシ-6, 21-ジヒ ドロキシー6,10,12,16,20-ペンタメチルー18,19-エポキシトリコサ -8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキ シー6-アセトキシメチル-3, 6, 21-トリヒドロキシ-10, 12, 16, 20-テトラメチル-18, 19-エポキシトリコサ-8, 12, 14-トリエン-11-オリ ド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 17, 21-テトラヒドロキ シー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3 . 6, 20-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16-テトラメチルー18, 19-エポ キシヘンイコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E, 12E, 1 チルー18,19ーエポキシトリコサー4,8,12,14ーテトラエンー11ーオリド 、 (8E, 12E, 14E) - 7 - アセトキシ - 3, 6, 21 - トリヒドロキシ - 6, 10, 12, 16-テトラメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリ エン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21ートリ ヒドロキシー6, 10, 12, 20ーテトラメチルー18, 19ーエポキシトリコサー8 , 12, 14- , 12, 14- , 12E, 14E)-3, 6, 21- , 12Eロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー9ーオキソー18, 19ーエポキ シトリコサー12.14ージエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E)ー7ーアセ トキシー3, 6, 21ートリヒドロキシー6, 10, 16, 20ーテトラメチルー18, 19-エポキシトリコサ-8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリヒドロキシー2, 6, 10, 12, 16 . 20-ヘキサメチル-18、19-エポキシトリコサー8、12、14-トリエンー1 1-オリド、(8E, 12E, 14E) - 7-アセトキシー3, 5, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3 21-トリヒドロキシー6, 12, 16, 20-テトラメチルー18, 19-エポ キシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-ーテトラメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオ リド、 (8E, 12E, 14E) - 3, 6, 7-トリヒドロキシー6, 10, 12, 1620-ペンタメチル-21-オキソ-18, 19-エポキシトリコサ-8, 12, 14 ートリエン-11ーオリド、(8E, 12E, 14E)-7ーアセトキシ-3, 6, 21 -トリヒドロキシ-6、10、12、16、20-ペンタメチル-18、19-エポキシ

トリコサー8, 12, 14ートリエン-11-オリドの3位異性体、(8E, 12E, 1 4E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリヒドロキシー10, 12, 16, 20-テ トラメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド 12, 16, 20-テトラメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-ト リエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -3, 6, 7, 21-テトラヒドロキ シー2, 6, 10, 12, 16, 20-ヘキサメチル-18, 19-エポキシトリコサー 8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E, 18E) -7-ア セトキシー3, 6, 21, 22ーテトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペン タメチルトリコサー8, 12, 14, 18-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E , 14E) -3, 6, 21ートリヒドロキシー10, 12, 16, 20ーテトラメチルー 18, 19-エポキシトリコサ-8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8 、20-ペンタメチル-21-オキソ-18,19-エポキシトリコサ-4,8,12, 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ-3, 2 1-ジヒドロキシー10,12,16,20-テトラメチルー18,19-エポキシー6 , 6- (エポキシメタノ) トリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E 8 E, 12 E, 14 E) -7-アセトキシー3, 21-ジヒドロキシー10, 12, 1 6,20-テトラメチル-18,19-エポキシ-6,6-(エポキシメタノ)トリコサ -4, 8, 12, 14-r, 21-トリヒドロキシー10, 12, 16, 20-テトラメチルー18, 19-エポキ シー6, 6- (エポキシメタノ) トリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、 $(4E, 8E, 12E, 14E) - 6, 7 - \Im r + 2 - 3, 21 - \Im r + 2 - 6$, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー4, 8, 1 2, 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-6, 7-ジアセトキ シー3, 21-ジヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19 -エポキシトリコサー8, 12, 14-テトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 1 4E) -7 - アセトキシ-3, 6, 16 - トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー21ーオキソー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリ エン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 21, 22 ーテトラヒドロキシー6,10,12,16,20-ペンタメチルー18,19-エポキ シトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E, 12E, 14E 20-ペンタメチル-18,19-エポキシトリコサー4,8,12,14-テトラエン -11-オリド、(8 E, 1 2 E, 1 4 E) -7-アセトキシー3, 6, 1 7-トリヒド ロキシー6,10,12,16,20-ペンタメチルー18,19-エポキシヘンイコサ -8, 12, 14ートリエン-11ーオリド、(8E, 12E, 14E)-7ーアセトキ シ-3, 5, 6, 21, 22-ペンタヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタ メチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリド、(12, 16-テトラメチル-18, 19-エポキシヘンイコサー8, 12, 14-トリエ ン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -3, 6, 7, 21-テトラヒドロキシー 6, 10, 16, 20-テトラメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14 ートリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 17 , 21-テトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8 E, 12 E, 14 E ンタメチル-18,19-エポキシヘンイコサ-8,12,14-トリエン-11-オリ ド、 (8E, 12E, 14E) - 7 - アセトキシ-3, 6, 21 - トリヒドロキシ-6,10, 12, 16, 20-ペンタメチルー5-オキソー18, 19-エポキシトリコサー

8、12、14ートリエンー11ーオリドおよび(8E、12E、14E、18E)-7チルトリコサー8、12、14、18-テトラエン-11-オリドからなる群(以下マク ロライド系化合物(2)群という) から選択されるマクロライド系化合物の製造方法であっ て、該マクロライド系化合物を生産する能力を有する放線菌の培養液中にシクロデキスト リン類を存在させることを特徴とする方法に関する。

【発明の効果】

[0021]

本発明の安定化方法により、マクロライド系化合物を溶液中で安定化させることができ る。また、本発明の製造方法により、マクロライド系化合物を効率的に製造することがで きる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0022]

[マクロライド系化合物の安定化方法]

本発明の安定化方法においては、マクロライド系化合物(1)を含有する溶液、好ましく は含水溶液中に、シクロデキストリン類を共存させればよい。

[0023]

マクロライド系化合物(1)の溶液としては、水溶液の他、水と相溶性の有機溶媒(例え ばメタノール、エタノール、1ープロパノール、2ープロパノール、アセトン、アセトニ トリル等)を50容量%以下含む含水溶液が挙げられ、水溶液が好ましい。溶液中のマク ロライド系化合物(1)の濃度は特に限定されないが、 $0.001 \sim 5$ 重量%が好ましく、 0.005~0.5重量%が更に好ましい。

[0024]

シクロデキストリン類を共存させる際のシクロデキストリン類の量は、マクロライド系 化合物(1)に対して、モル比として 0. 1~1000倍量が好ましく、1~100倍量が 更に好ましい。

[0025]

本発明の安定化方法に用いられるマクロライド系化合物(1)としては、式(1-1)又は(1 -2)で表されるマクロライド系化合物が挙げられる。

[0026]

【化16】

$$R^{17b}$$
 R^{17b}
 R^{17b}
 R^{16b}
 R^{10}
 R^{9a}
 R^{9a}
 R^{5b}
 R^{5a}
 R^{5a}
 R^{3a}
 R^{3a}
 R^{3b}
 R^{3b}
 R^{17a}
 R^{16a}
 R^{16a}
 R^{14}
 R^{12}
 R^{12}

[0027]

[式 (1-1) 中、n、 R^2 、 R^{3a} 、 R^{3b} 、 R^4 、 R^{5a} 、 R^{5b} 、 R^{6a} 、 R^{6b} 、 R^{7a} 、 R^{7b} 、 R^8 、 R^{9a} 、 R^{9b} 、 R^{10} 、 R^{12} 、 R^{14} 、 R^{16a} 、 R^{16b} 、 R^{17a} 、 R^{17b} 、 R^{na} および R^{nb} は、式 (1) の定義と同義である。]

[0028]

【化17】

[0029]

[式 (1-2) 中、n、 R^2 、 R^{3a} 、 R^{3b} 、 R^4 、 R^{5a} 、 R^{5b} 、 R^{6a} 、 R^{6b} 、 R^{7a} 、 R^{7b} 、 R^8 、 R^{9a} 、 R^{9b} 、 R^{10} 、 R^{12} 、 R^{14} 、 R^{16a} 、 R^{16b} 、 R^{17a} 、 R^{17b} 、 R^{na} および R^{nb} は、式 (1) の定義と同義である。]

本願明細書において用いる「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を意味する。

[0030]

本願明細書において用いる「 C_{1-22} アルキル基」とは、炭素数 1 ないし 2 2 個の直鎖または分枝状アルキル基を示し、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、i s o-プロピル基、i s o-プロピル基、i s o-プロピル基、i s o-プロピル基、i s o-プチル基、i s o-プロピル基、i s o- プロピル基、i s o- プロピル基、i s o- プロピル基、i s o- プロピル基、i s o- ブチルズチルブチル基、i s o- ブチルズチルブチル基、i s o- ブロピル基、i s o- プロピル基、i s o- ブチル基、i s o- ブロピル基、i s o- ブチル基、i s o- ブロピル基、i s o- ブチル基、i s o- ブロピル基、i s o- ブロピル

[0031]

[0032]

本願明細書において用いる「 C_{6-14} アリール基」とは、6 ないし1 4 個の炭素原子で構成された芳香族炭化水素環式基を意味し、例えば単環式基、二環式基、三環式基等の縮合環も含まれる。例えばフェニル基、インデニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、アズレニル基、ヘプタレニル基、インダセニル基、アセナフチル基、フルオレニル基、フェナントレニル基、アントラセニル基等があげられ、好ましくはフェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基等である。

[0033]

本願明細書における「5員環ないし14員環へテロアリール基」とは、窒素原子、硫黄 原子および酸素原子からなる群より選ばれる複素原子を1個以上含んでなる単環式、二環 式または三環式の5ないし14員芳香族複素環式基等をいう。好適な例をあげると、含窒 素芳香族複素環式基としては、例えばピロリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミ ジニル基、ピラジニル基、トリアゾリル基、テトラゾリル基、ベンゾトリアゾリル基、ピ ラゾリル基、イミダゾリル基、ベンツイミダゾリル基、インドリル基、イソインドリル基 、インドリジニル基、プリニル基、インダゾリル基、キノリル基、イソキノリル基、キノ リジル基、フタラジル基、ナフチリジニル基、キノキサリル基、キナゾリニル基、シンノ リニル基、プテリジニル基、イミダゾトリアジニル基、ピラジノピリダジニル基、アクリ ジニル基、フェナントリジニル基、カルバゾリル基、カルバゾリニル基、ペリミジニル基 、フェナントロリニル基、フェナシニル基、イミダゾピリジニル基、イミダゾピリミジニ ル基、ピラゾロピリジニル基、ピラゾロピリジニル基等;含硫黄芳香族複素環式基として は、例えばチエニル基、ベンゾチエニル基等;含酸素芳香族複素環式基としては、例えば フリル基、ピラニル基、シクロペンタピラニル基、ベンゾフリル基、イソベンゾフリル基 等;2個以上の異種複素原子を含んでなる芳香族複素環式基としては、例えばチアゾリル 基、イソチアゾリル基、ベンゾチアゾリル基、ベンズチアジアゾリル基、フェノチアジニ ル基、イソキサゾリル基、フラザニル基、フェノキサジニル基、オキサゾリル基、イソキ サゾイル基、ベンゾオキサゾリル基、オキサジアゾリル基、ピラゾロオキサゾリル基、イ ミダゾチアゾリル基、チエノフラニル基、フロピロリル基、ピリドオキサジニル基等があ げられ、好ましくはチエニル基、フリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル 基、ピラジニル基等である。

[0034]

本願明細書において用いる「3員環ないし14員環の含窒素非芳香族複素環」とは、窒素原子を1個以上含む単環式、二環式または三環式の3ないし14員環非芳香族複素環をいう。好適な例をあげると、例えばアジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピロリル基、ピロリジニル基、ピロリル基、ピロリンニル基、イミダゾリル基、ピラゾリジニル基、イミダゾリジニル基、ホモピペラジニル基、イミダゾリル基、ピラゾリジニル基、イミダゾリジニル基、オキサゾリニル基、キヌクリジニル基等があげられる。また、当該含窒素非芳香族複素環には、ピリドン環から誘導される基や、非芳香族性の縮合環(例えばフタルイミド環、スクシンイミド環等から誘導される基)も含まれる。

[0035]

本願明細書において用いる「 C_{2-22} アシル基」とは、前記定義の「 C_{1-22} アルキル基」において、その末端がカルボニル基である基を意味し、例えばアセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、isoーブチリル基、バレリル基、isoーバレリル基、ピバリル基、カプロイル基、デカノイル基、ラウロイル基、ミリストイル基、パルミトイル基、ステアロイル基、アラキドイル基等があげられ、好ましくは炭素数2ないし6個のアシル基であり、例えばアセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、isoーブチリル基等である。

[0036]

本願明細書において用いる「不飽和 C_{3-23} アシル基」とは、前記定義の「不飽和 C_{2-22} アルキル基」において、その末端にカルボニル基が結合した基を意味し、例えばアクリロイル基、プロピオロイル基、クロトニル基、iso一クロトニル基、オレイノル基、リノレノイル基等があげられ、好ましくは炭素数3ないし6個の不飽和アシル基であり、例えばアクリロイル基等である。

[0037]

本願明細書において用いる「 C_{2-22} アシロキシ基」とは、前記定義の「 C_{1-22} アシル基」において、その末端に酸素原子が結合した基を意味し、好適な基としては、例えばアセトキシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基、isoーブチリルオキシ基、バレリルオキシ基、isoーバレリルオキシ基、ピバリルオキシ基、カプロイルオキシ基、デカノイルオキシ基、ラウロイルオキシ基、ミリストイルオキシ基、パルミトイルオキシ基、ステアロイルオキシ基、アラキドイルオキシ基等があげられ、好ましくは炭素数2ないし6個のアシロキシ基であり、例えばアセトキシ基、プロピオニルオキシ基、ブチリルオキシ基、isoーブチリルオキシ基等である。

[0038]

本願明細書において用いる「不飽和 C_{3-23} アシロキシ基」とは、前記定義の「不飽和 C_{3-23} アシル基」において、その末端に酸素原子が結合した基を意味し、好適な基としては、例えばアクリロイルオキシ基、プロピオロイルオキシ基、クロトニルオキシ基、isoークロトニルオキシ基、オレイノルオキシ基、リノレノイルオキシ基等があげられ、好ましくは炭素数3ないし6個の不飽和アシルオキシ基であり、例えばアクリロイルオキシ基等である。

[0039]

[0040]

[0041]

本願明細書において用いる「不飽和 C_{2-22} アルコキシ基」とは、前記定義の「不飽和 C_{2-22} アルキル基」において、その末端に酸素原子が結合した基を意味し、好適な基としては例えばビニロキシ基、アリロキシ基、1-プロペニルオキシ基、イソプロペニルオキシ基、2-メチル-1-プロペニルオキシ基、2-メチル-2-プロペニルオキシ基、1-プテニルオキシ基、2-ブテニルオキシ基、3-ブテニルオキシ基、1-ペンテニルオキシ基、1-ペンテニルオキシ基、1-ペンテニルオキシ基、1-ペキセニルオキシ基、1, 3-ペキサンジエニルオキシ基、1, 6-ペキサンジエニルオキシ基、プロパルギルオキシ基、2-ブチニルオキシ基等があげられる。

$[0\ 0\ 4\ 2]$

本願明細書において用いる「 C_{6-14} アリールオキシ基」とは、前記定義の「 C_{6-14} アリール基」において、その末端に酸素原子が結合した基を意味し、具体的には例えばフェニルオキシ基、インデニルオキシ基、1-ナフチルオキシ基、2-ナフチルオキシ基、アズレニルオキシ基、ヘプタレニルオキシ基、インダセニルオキシ基、アセナフチルオキシ基、フルオレニルオキシ基、フェナレニルオキシ基、フェナントレニルオキシ基、アントラ

セニルオキシ基等があげられる。

[0043]

本願明細書において用いる「5員環ないし14員環へテロアリールオキシ基」とは、前 記定義の「5員環ないし14員環へテロアリール基」において、その末端に酸素原子が結 合した基を意味し、具体的には例えばピロリルオキシ基、ピリジルオキシ基、ピリダジニ ルオキシ基、ピリミジニルオキシ基、ピラジニルオキシ基、トリアゾリルオキシ基、テト ラゾリルオキシ基、ベンゾトリアゾリルオキシ基、ピラゾリルオキシ基、イミダゾリルオ キシ基、ベンツイミダゾリルオキシ基、インドリルオキシ基、イソインドリルオキシ基、 インドリジニルオキシ基、プリニルオキシ基、インダゾリルオキシ基、キノリルオキシ基 、イソキノリルオキシ基、キノリジルオキシ基、フタラジルオキシ基、ナフチリジニルオ キシ基、キノキサリルオキシ基、キナゾリニルオキシ基、シンノリニルオキシ基、プテリ ジニルオキシ基、イミダゾトリアジニルオキシ基、ピラジノピリダジニルオキシ基、アク リジニルオキシ基、フェナントリジニルオキシ基、カルバゾリルオキシ基、カルバゾリニ ルオキシ基、ペリミジニルオキシ基、フェナントロリニルオキシ基、フェナシニルオキシ 基、イミダゾピリジニルオキシ基、イミダゾピリミジニルオキシ基、ピラゾロピリジニル オキシ基、ピラゾロピリジニルオキシ基、チエニルオキシ基、ベンゾチエニルオキシ基、 フリルオキシ基、ピラニルオキシ基、シクロペンタピラニルオキシ基、ベンゾフリルオキ シ基、イソベンゾフリルオキシ基、チアゾリルオキシ基、イソチアゾリルオキシ基、ベン ゾチアゾリルオキシ基、ベンズチアジアゾリルオキシ基、フェノチアジニルオキシ基、イ ソキサゾリルオキシ基、フラザニルオキシ基、フェノキサジニルオキシ基、オキサゾリル オキシ基、イソキサゾイルオキシ基、ベンゾオキサゾリルオキシ基、オキサジアゾリルオ キシ基、ピラゾロオキサゾリルオキシ基、イミダゾチアゾリルオキシ基、チエノフラニル オキシ基、フロピロリルオキシ基、ピリドオキサジニルオキシ基等があげられ、好ましく はチエニルオキシ基、フリルオキシ基、ピリジルオキシ基、ピリダジニルオキシ基、ピリ ミジニルオキシ基、ピラジニルオキシ基である。

[0044]

本願明細書において用いる「 C_{1-22} アルキルスルホニル基」とは、前記定義の「 C_{1-22} アルキル基」が結合したスルホニル基を意味し、具体的には例えばメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、n-プロピルスルホニル基、iso-プロピルスルホニル基等があげられる。

[0045]

本願明細書において用いる「 C_{6-14} アリールスルホニル基」とは、前記定義の「 C_{6-14} アリール基」が結合したスルホニル基を意味し、具体的には例えばベンゼンスルホニル基、1- ナフタレンスルホニル基、2- ナフタレンスルホニル基等があげられる。

[0046]

本願明細書において用いる「 C_{1-22} アルキルスルホニルオキシ基」とは、前記定義の「 C_{1-22} アルキルスルホニル基」において、その末端に酸素原子が結合した基を意味し、例えば、メチルスルホニルオキシ基、エチルスルホニルオキシ基、n-プロピルスルホニルオキシ基、iso-プロピルスルホニルオキシ基等があげられる。

[0047]

本願明細書において用いる「 C_{6-14} アリールスルホニルオキシ基」とは、前記定義の「 C_{6-14} アリールスルホニル基」において、その末端に酸素原子が結合した基を意味し、例えば、ベンゼンスルホニルオキシ基、1-ナフタレンスルホニルオキシ基、2-ナフタレンスルホニルオキシ基等があげられる。

[0048]

本願明細書において用いる「置換基を有していても良い」の置換基とは、

- (1) ハロゲン原子、
- (2) 水酸基、
- (3) チオール基、
- (4) ニトロ基、

- (5) ニトロソ基、
- (6) シアノ基、
- (7) カルボキシル基、
- (8) ヒドロキシスルホニル基、
- (9) アミノ基、
- (10) C₁₋₂₂アルキル基

(例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、iso-プロピル基、n-ブチル基、iso-ブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基等)、

(11) 不飽和C2-22アルキル基

(例えば、ビニル基、アリル基、1ープロペニル基、イソプロペニル基、エチニル基、1ープロピニル基、2ープロピニル基、1ーブチニル基、2ーブチニル基、3ーブチニル基等)、

(12) C₆₋₁₄アリール基

(例えば、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基等)、

(13) 5員環ないし14員環へテロアリール基

(例えば、チエニル基、フリル基、ピリジル基、ピリダジニル基、ピリミジニル基、ピラ ジニル基等)、

(14) 3員環ないし14員環含窒素非芳香族複素環

(例えば、アジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピロリル基、ピペリジニル基、ピペラジニル基、イミダゾリル基、ピラゾリジニル基、イミダゾリジニル基、モルホリニル基、イミダゾリニル基、オキサゾリニル基、キヌクリジニル基等)

(15) C₁₋₂₂アルコキシ基

(例えば、メトキシ基、エトキシ基、n-プロポキシ基、iso-プロポキシ基、sec-プロポキシ基、n-ブトキシ基、iso-ブトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基等)、

(16) C₆₋₁₄アリールオキシ基

(例えば、フェニルオキシ基、1ーナフチルオキシ基、2ーナフチルオキシ基等)、

(17) C₇₋₂₂アラルキルオキシ基

(例えば、ベンジルオキシ基、フェネチルオキシ基、3-フェニルプロポキシ基、4-フェニルブチルオキシ基、1-ナフチルメチルオキシ基、2-ナフチルメチルオキシ基等)

(18) 5員環ないし14員環へテロアリールオキシ基

(例えば、チエニルオキシ基、フリルオキシ基、ピリジルオキシ基、ピリダジニルオキシ 基、ピリミジニルオキシ基、ピラジニルオキシ基等)、

(19) C₂₋₂₃アシル基

(例えば、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、iso-ブチリル基、バレリル基 、iso-バレリル基、ピバリル基、カプロイル基、デカノイル基、ラウロイル基、ミリストイル基、パルミトイル基、ステアロイル基、アラキドイル基等)、

(20) C₇₋₁₅アロイル基

(例えば、ベンゾイル基、1-ナフトイル基、2-ナフトイル基等)、

(21) C3-23不飽和アシル基

(例えば、アクリロイル基、プロピオロイル基、クロトニル基、iso-クロトニル基、オレイノル基、リノレノイル基等)、

(22) C2-23アシロキシ基

(例えば、アセトキシ基、プロピオニルオキシ基、ヒバリルオキシ基等)、

(23) C₂₋₂₂アルコキシカルボニル基

(例えば、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、nープロポキシカルボニル基、iso-プロポキシカルボニル基、n-ブトキシカルボニル基、iso-ブトキシカルボニル基、sec-ブトキシカルボニル基、tert-ブトキシカルボニル基等)

(24) 不飽和 C₃₋₂₂ アルコキシカルボニル基

(ビニロキシカルボニル基、アリロキシカルボニル基、1-プロペニルオキシカルボニル

基、イソプロペニルオキシカルボニル基、プロパルギルオキシカルボニル基、2-ブチニルオキシカルボニル基)、

(25) C₁₋₂₂アルキルスルホニル基

(例えば、メチルスルホニル基、エチルスルホニル基、 n - プロピルスルホニル基、 i s o - プロピルスルホニル基等)、

(26) C₆₋₁₄アリールスルホニル基

(例えば、ベンゼンスルホニル基、1ーナフタレンスルホニル基、2ーナフタレンスルホニル基等)および

(27) C₁₋₂₂アルキルスルホニルオキシ基

(例えば、メチルスルホニルオキシ基、エチルスルホニルオキシ基、nープロピルスルホニルオキシ基、isoープロピルスルホニルオキシ基等)からなる群から選ばれる基が挙げられる。

[0049]

式(1-1)で表されるマクロライド系化合物の具体例としては、(8E,12E,14 (E) (-3, 6, 7, 21-r)ルー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E) 12E, 14E) - 7 - 7 - 7 + 5 + 5 - 3, 6, 21 - 5 + 7 + 5 - 6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエ ン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシ-3, 6-ジヒドロキシ -6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-21-オキソ-18, 19-エポキシト リコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) - 7ーア タメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエンー11-オリド、 6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサ-8, 12 , 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-3, 6, 7, 16, 21 -ペンタヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エポキ シトリコサー8, 12, 14ートリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -3 , 6, 7, 20, 21-ペンタヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル 8E, 12E, 14E) - 7 - 7 + 2 + 2 - 3, 6, 21 - 14E12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー4, 8, 12, 14 ーテトラエンー11ーオリド、(8E,12E,14E)-3,6,21ートリヒドロキ シー6、10、12、16、20ーペンタメチルー7ープロパノイロキシー18、19ー エポキシトリコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E)) - 7 - アセトキシー 3 , 6 , 2 1 - トリヒドロキシー 6 , 1 0 , 1 2 , 1 6 , 2 0 - ペ ンタメチルー18,19ーエポキシドコサー8,12,14ートリエンー11ーオリド、 , 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -5, 7-ジアセトキシ-3 , 6, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19 -エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14 E) -3, 7-i7+i2+i6, 21-i2+i1+i2-6, 10, 12, 16, 20-iペンタメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリ ド、(8E, 12E, 14E) - 7 - アセトキシ - 6 - アセトキシメチル - 3, 6, 21ートリヒドロキシー10, 12, 16, 20ーテトラメチルー18, 19ーエポキシトリ コサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) - 7ーアセ メチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) - 7 - r + v + 2 - 3, 6, 20 - v + v + v - 6, 10,

12, 16-テトラメチル-18, 19-エポキシヘンイコサー8, 12, 14-トリエ ン-11 ーオリド、 (4 E, 8 E, 1 2 E, 1 4 E) -3, 6, 7, 2 1 ーテトラヒドロ キシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリコサー4 , 8, 12, 14ーテトラエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセト キシー3, 6, 21ートリヒドロキシー6, 10, 12, 16ーテトラメチルー18, 1 9-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエンー<math>11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7 - 7 - 7 + 2 + 3 + 6 + 2 1 - 4 + 1 0 + 1 2 + 2 0 - 7 +ラメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリド、 (12E, 14E) - 3, 6, 21ートリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペ ンタメチルー9ーオキソー18,19ーエポキシトリコサー12,14ージエンー11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリヒドロキシー 6, 10, 16, 20-テトラメチル-18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14 ートリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 21 ートリヒドロキシー2, 6, 10, 12, 16, 20-ヘキサメチルー18, 19-エポ キシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 5, 21-トリヒドロキシ-6, 10, 12, 16, 20-ペンタ メチルー18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエンー11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3, 6, 21-トリヒドロキシ-6, 12, 16,20-テトラメチル-18,19-エポキシトリコサー8,12,14-トリエン -11 ーオリド、(8 E、12 E、14 E)-6 ーアセトキシメチルー3、6、7、21ーテトラヒドロキシー10,12,16,20-テトラメチル-18,19-エポキシト リコサー8, 12, 14ートリエン-11ーオリド、(8E, 12E, 14E)-3, 6 , 7ートリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー21ーオキソー1 8, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12 E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサ-8, 12, 14-トリエン-1 1-オリドの3位異性体、(8E, 12E, 14E)-7-アセトキシー3, 6, 21-トリヒドロキシー10,12,16,20-テトラメチルー18,19-エポキシトリコ サー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E)ー6ーアセト キシー3, 7, 21ートリヒドロキシー10, 12, 16, 20ーテトラメチルー18, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E)-3, 6, 7, 21-7キサメチル-18, 19-エポキシトリコサ-8, 12, 14-トリエン-11-オリド $(8\,\mathrm{E},\ 1\,2\,\mathrm{E},\ 1\,4\,\mathrm{E})\,-3$,6, $2\,1$ ートリヒドロキシ $-1\,0$, $1\,2$, $1\,6$, $2\,0$ ーテトラメチルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオ リド、(4E, 8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6-ジヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチル-21-オキソ-18, 19-エポキシトリコサ -4, 8, 12, 14ーテトラエン-11ーオリド、(8 E, 12 E, 14 E)-7ーア セトキシー3, 21-ジヒドロキシー10, 12, 16, 20-テトラメチルー18, 1 9-エポキシ-6, 6- (エポキシメタノ) トリコサ-8, 12, 14-トリエン-11ーオリド、 (4E, 8E, 12E, 14E) - 7 - アセトキシー3, 21 - ジヒドロキシー10,12,16,20-テトラメチルー18,19-エポキシー6,6-(エポキシ メタノ) トリコサー4, 8, 12, 14ーテトラエンー11ーオリド、(8E, 12E,14E) - 3, 7, 21-トリヒドロキシ-10, 12, 16, 20-テトラメチル-18, 19-エポキシ-6, 6- (エポキシメタノ) トリコサー8, 12, 14-トリエン -11 - オリド、(4 E,8 E,1 2 E,1 4 E)-6,7 - ジアセトキシ- 3,2 1 -ジヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー18, 19ーエポキシトリ コサー4, 8, 12, 14ーテトラエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) -67-ジアセトキシー3, 21-ジヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメ チルー18,19ーエポキシトリコサー8,12,14ーテトラエンー11ーオリド、(

12, 16, 20-ペンタメチル-21-オキソ-18, 19-エポキシトリコサ-8, 12、14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシ-3 , 6, 21, 22ーテトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチルー1 8, 19-エポキシトリコサー8, 12, 14-トリエン-11-オリド、(4E, 8E , 12E, 14E) - 7-アセトキシー3, 6, 17, 21-テトラヒドロキシー6, 1 0, 12, 16, 20-ペンタメチル-18, 19-エポキシトリコサー4, 8, 12, , 17-トリヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー18, 19-エ ポキシヘンイコサー8, 12, 14ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E)) - 7 - 7 + 7 + 5 - 3, 5, 6, 21, 22 - 2 + 3 + 5 + 5 + 6, 10, 12, 1 6,20-ペンタメチル-18,19-エポキシトリコサ-8,12,14-トリエンー 11-オリド、(8E, 12E, 14E) - 7-アセトキシー3, 6, 16-トリヒドロキシー6,10,12,16ーテトラメチルー18,19ーエポキシヘンイコサー8,1 2, 14-トリエン-11-オリド、(8E, 12E, 14E) -3, 6, 7, 21-テ トラヒドロキシー6,10,16,20-テトラメチルー18,19-エポキシトリコサ -8, 12, 14 ートリエンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) ー 7 ーアセトキ シー3, 6, 17, 21ーテトラヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20ーペンタメチ $\nu - 18$, 19 - x ポキシトリコサー8, 12, 14 -トリエンー11 -オリド、 (8E)(12E, 14E) - 7 - 7 + 2 + 2 - 3, 6, 17 - 14 + 14 + 2 - 6, 10, 1216,18ーペンタメチルー18,19ーエポキシヘンイコサー8,12,14ートリ エンー11ーオリド、(8E, 12E, 14E) -7-アセトキシー3, 6, 21-トリ ヒドロキシー6, 10, 12, 16, 20-ペンタメチルー5-オキソー18, 19-エ ポキシトリコサー8,12,14ートリエンー11ーオリド等が挙げられる。

[0050]

また、式 (1-2) で表されるマクロライド系化合物の具体例としては、 (8E, 12E, 14E, 18E) -7 - 7 -

[0051]

本発明の安定化方法に用いられるシクロデキストリン類としては、αーシクロデキスト リン、β - > 2 - 2 + 3 + 5 + 4 リーOーアセチル)ー α ーシクロデキストリン、ヘプタキス(2, 3, 6ートリーOーア $セチル) - \beta - シクロデキストリン、オクタキス(2, 3, 6 - トリー〇ーアセチル)ー$ _ツーシクロデキストリン、アセチル化 α ーシクロデキストリン、アセチル化 β ーシクロデ キストリン、アセチル化γーシクロデキストリン、ヘキサキス(2, 3, 6ートリーOー メチル) $-\alpha$ ーシクロデキストリン、ヘプタキス(2, 3, 6ートリーOーメチル) $-\beta$ ーシクロデキストリン、オクタキス(2,3,6ートリーΟーメチル)ーγーシクロデキ ストリン、ヘプタキス(2,6-i)-0-iメチル $)-\beta-i$ シクロデキストリン、部分メチ ル化α-シクロデキストリン、部分メチル化β-シクロデキストリン、部分メチル化γ-シクロデキストリン、ヘプタキス(2,6-ジ-O-メチル)- β -シクロデキストリン 、2-0-(2-ハイドロキシ)プロピル-α-シクロデキストリン、2-0-(2-ハ イドロキシ)プロピルーβーシクロデキストリン、2-0-(2-ハイドロキシ)プロピ $\nu - \gamma - \nu$ クロデキストリン、($2 - \nu$ イドロキシ)プロピ $\nu - \alpha - \nu$ クロデキストリン (2-ハイドロキシ)プロピルーβーシクロデキストリン、(2-ハイドロキシ)プロ ピルーγ —シクロデキストリン、カルボキシルメチル化 α —シクロデキストリン、カルボ キシルメチル化β-シクロデキストリン、カルボキシルメチル化γ-シクロデキストリン 、スクシニル化 α -シクロデキストリン、スクシニル化 β -シクロデキストリン、スクシ

ニル化γーシクロデキストリン、ヘプタキス(3-0-アリル-2, 6-ジー0-メチル) $-\beta$ - シクロデキストリン、カルボキシルエチル化 α - シクロデキストリン、カルボキ シルエチル化β-シクロデキストリン、カルボキシルエチル化γ-シクロデキストリン、 ヘキサキス $(2, 6-ジ-O-n-ペンチル)-\alpha-シクロデキストリン、ヘプタキス ($ 2, 6-ジ-O-n-ペンチル) $-\beta-シクロデキストリン、オクタキス(2, 6-ジー$ O-n-ペンチル) $-\gamma-$ シクロデキストリン、ヘキサキス(3-O-n-ブチルー 2 , $6-ジ-O-n-ペンチル)-\alpha-シクロデキストリン、ヘプタキス(<math>3-O-n-$ ブチ $\nu-2$, $6-ジ-O-n-ペンチル)-\beta-シクロデキストリン、オクタキス(<math>3-O$ n-ブチルー2, 6-ジーO-n-ペンチル $)-\gamma-$ シクロデキストリン、ヘプタキス(2, 6-ジ-O-n-ブチル) $-\beta-シクロデキストリン、<math>n-ブチル化$ $\alpha-シクロデキ$ ストリン、n-ブチル化β-シクロデキストリン、n-ブチル化γ-シクロデキストリン 、ヘキサキス(2,3,6-トリーO-ベンゾイル $)-\alpha-$ シクロデキストリン、ヘプタ キス (2, 3, 6-トリーO-ベンゾイル $)-\beta-$ シクロデキストリン、オクタキス (2, 3, 6), 3, 6-トリーOーベンゾイル $)-\gamma-$ シクロデキストリン、パルミチル化 $\beta-$ シクロ デキストリン、6-O-モノトシル化 $\beta-$ シクロデキストリン、エチル化 $\alpha-$ シクロデキ ストリン、エチル化 β ーシクロデキストリン、エチル化 γ ーシクロデキストリン、ヘプタ キス $(2, 6-ジ-O-n-エチル) - \beta-シクロデキストリン、ヘキサキス <math>(2, 3, 3)$ 6-トリ-O-エチル) $-\alpha$ -シクロデキストリン、ヘプタキス(2, 3, 6-トリ-O -エチル) $-\beta$ -シクロデキストリン、オクタキス(2, 3, 6 -トリー〇-エチル) - γ ーシクロデキストリン、6 ーモノデオキシー6 ーモノアミノー β ーシクロデキストリン 、ヘキサキス $(3-O-Pセチルー2, 6-ジ-O-n-ペンチル)-\alpha-シクロデキス$ トリン、ヘプタキス $(3-O-rセチル-2, 6-ジ-O-n-ペンチル)-\beta-シクロ$ デキストリン、オクタキス (3-O-アセチル-2, 6-ジ-O-n-ペンチル) -γ-シクロデキストリン、ヘキサキス(2,6-ジ-〇-n-ペンチルー3-〇-トリフルオ ロアセチル) $-\alpha$ -シクロデキストリン、ヘプタキス(2, 6 -ジーO - n -ペンチルー 3-O-トリフルオロアセチル $)-\beta-$ シクロデキストリン、オクタキス(2 , 6-ジー O-n-ペンチル-3-O-トリフルオロアセチル $)-\gamma-$ シクロデキストリン、ヘキサ キス $(2, 6-ジ-O-n-メチル-3-O-n-ペンチル)-\alpha-シクロデキストリン$ 、ヘプタキス(2,6-ジ-O-n-メチル-3-O-n-ペンチル)- β -シクロデキ ストリン、オクタキス (2, 6-ジ-Ο-n-メチル-3-Ο-n-ペンチル) -γ-シ クロデキストリン、(2-ヒドロキシ)エチル化α-シクロデキストリン、(2-ヒドロ キシ) エチル化 β – シクロデキストリン、(2 – ヒドロキシ)エチル化 γ – シクロデキス トリン、ヘキサキス(2,3,6-トリーΟ-n-オクチル)-α-シクロデキストリン 、ヘプタキス(2,3,6-トリ-〇-n-オクチル)-eta-シクロデキストリン、オク タキス (2, 3, 6-トリーO-nーオクチル $)-\gamma-$ シクロデキストリン、ヘキサキス ロデキストリン、ヘプタキス(2,3-ジ-O-n-アセチルー6-O-テトラーブチル \exists メチルシリル) $-\beta$ -シクロデキストリン、オクタキス(2, 3 - \ni - 0 - n - \mathbb{P} + \mathbb{P} ルー6-O-テトラーブチルジメチルシリル) -γ-シクロデキストリン、スクシニル化 (2-ヒドロキシ) プロピル α -シクロデキストリン、スクシニル化(2-ヒドロキシ) プロピルβ-シクロデキストリン、スクシニル化(2-ヒドロキシ)プロピルγ-シクロ デキストリン、ヘキサキス (6-0-テトラーブチルジメチルシリル) - α-シクロデキ ストリン、ヘプタキス(6-O-テトラーブチルジメチルシリル) $-\beta-$ シクロデキスト リン、オクタキス (6-0-テトラーブチルジメチルシリル) -γ-シクロデキストリン 、ヘキサキス(6-0-テトラーブチルジメチルシリルー2,3-ジ-0-n-メチル) $-\alpha$ -シクロデキストリン、ヘプタキス(6 -O-テトラーブチルジメチルシリルー 2 , 3-ジ-O-n-メチル) $-\beta-$ シクロデキストリン、オクタキス(6-O-テトラーブ チルジメチルシリルー2, 3-ジ-O-n-メチル) - γ - シクロデキストリン、ヘキサ +2 (2, 6-O-テトラーブチルジメチルシリル) $-\alpha$ -シクロデキストリン、ヘプタ キス $(2, 6-O-テトラーブチルジメチルシリル)-\beta-シクロデキストリン、オクタ$

キス (2, 6-0-テトラーブチルジメチルシリル) - γ - シクロデキストリン、オクタ メチレンーャーシクロデキストリン、ヘキサキス(2,3,6ートリー〇ートリフルオロ rセチル) $-\alpha$ -シクロデキストリン、ヘプタキス(2, 3, 6 -トリー〇ートリフルオ ロアセチル) $-\beta$ - シクロデキストリン、オクタキス(2, 3, 6 - トリー〇- トリフル オロアセチル) - γ - シクロデキストリン、スルホプロピル化 α - シクロデキストリン、 スルホプロピル化 β – シクロデキストリン、スルホプロピル化 γ – シクロデキストリン、 スルホプロピルエーテルー β ーシクロデキストリン、スルホブチルエーテルー β ーシクロ デキストリン、6-O-モノマルトシル $-\beta-$ シクロデキストリン、6-O-マルトシル -β-シクロデキストリン、(2-カルボメトキシ)プロポキシ-β-シクロデキストリ ン、ヘプタキス (3-O-Pセチル-2, 6-ジ-O-n-ブチル) $-\beta$ -シクロデキストリン、(2-シアノ) エチルー α -シクロデキストリン、(2-シアノ) エチルー β -シクロデキストリン、(2-シアノ)エチルーγ-シクロデキストリン、6-モノデオキ シー6-モノアジドーβ-シクロデキストリン、6-モノデオキシー6-モノイオドーβ ーシクロデキストリン、6 α ,6 β -モノデオキシー6 α ,6 β -ジイオドー β -シクロ デキストリン、6-モノデオキシ-6-モノブロモ-β-シクロデキストリン、6α, 6 β -モノデオキシー 6α , 6β -ジブロモー β -シクロデキストリン等が挙げられる。

[0052]

これらシクロデキストリン類の中では、 β ーシクロデキストリン、 γ ーシクロデキストリン、部分メチル化 β ーシクロデキストリン、ジメチルー β ーシクロデキストリン、グリコシルー β ーシクロデキストリンおよびヒドロキシプロピルー β ーシクロデキストリンからなる群から選択されるシクロデキストリンが好ましい。これらのシクロデキストリン類は、単独であるいは 2 種以上を併用して用いることができる。

[0053]

[マクロライド系化合物の製造方法]

本発明のマクロライド系化合物の製造方法においては、上記マクロライド系化合物(2) 群から選ばれるマクロライド系化合物を生産する能力を有する放線菌の培養液中にシクロデキストリン類を存在させればよい。

[0054]

マクロライド系化合物(2)群から選ばれるマクロライド系化合物としては、(8 E, 1 2 E, 1 4 E) -7-アセトキシー3, 6, 2 1-トリヒドロキシー6, 1 0, 1 2, 1 6, 2 0-ペンタメチルー18, 1 9-エポキシトリコサー8, 1 2, 1 4-トリエンー11-オリド (マクロライド系化合物11107B) が好ましい。

[0055]

マクロライド系化合物を生産する能力を有する放線菌としては、マクロライド系化合物を生産する能力を有する放線菌であれば特に限定されないが、ストレプトミセス属に属する放線菌、特に、土壌から分離されたストレプトミセス エスピー(Streptomyces sp.) M er-11107、Streptomyces sp. A-1532、Streptomyces sp. A-1533およびStreptomyces sp. A-1534等を挙げることができ、Mer-11107が好ましい。

[0056]

尚、Streptomyces sp. Mer-11107はFERM BP-7812として、Streptomyces sp. A-1532はFERM BP-7849として、Streptomyces sp. A-1533はFERM BP-7850として、Streptomyces sp. A-1534はFERM BP-7851として、茨城県つくば市東1丁目1番地1 中央第6在の独立行政法人産業技術総合研究所、特許生物寄託センター(IPOD)にそれぞれ、国際寄託されている。

[0057]

本発明に用いられるマクロライド系化合物の生産菌、特にMer-11107の性状、培養法、マクロライド系化合物の精製法について、以下詳細に説明する。

[0058]

- 1. Mer-11107株の菌学的性状
- (1). 形態

基生菌糸より螺旋状(Spirales)の気中菌糸を伸長する。成熟した気中菌糸の先に10~20個程度の円筒形の胞子からなる胞子鎖を形成する。胞子の大きさは0.7×1.0μm位で、胞子の表面は平滑(smooth)を示し、胞子のう、菌核、鞭毛などの特殊な器官は認められない。

[0059]

(2). 各種培地における生育状態

各種培地上で28℃、2週間培養後の培養性状を以下に示す。色調の記載はコンティナー・コーポレーション・オブ・アメリカのカラー・ハーモニー・マニュアル (Container Corporation of America の Color Harmony Manual) の色標名と括弧内に示す符号で表示する。

1) イースト・麦芽寒天培地

生育は良好で、その表面に気中菌糸を着生し、灰色の胞子(Light gray; d)が見られる。培養裏面はLight melon yellow (3ea)である。溶解性色素は産生しない。

2) オートミール寒天培地

生育は中程度で、その表面に気中菌糸を僅かに着生し、灰色の胞子(Gray ; g)が見られる。培養裏面はNude tan (4gc)またはPutty $(1\ 1/2\ ec)$ である。溶解性色素は産生しない

3) スターチ・無機塩寒天培地

生育は良好で、その表面に気中菌糸を着生し、灰色の胞子(Gray; e)が見られる。培養 裏面はFawn (4ig)またはGray (g)である。溶解性色素は産生しない。

4) グリセリン・アスパラギン寒天培地

生育は良好で、その表面に気中菌糸を着生し、白色の胞子(White; a)が見られる。培養裏面はPearl pink (3ca)である。溶解性色素は産生しない。

5) ペプトン・イースト・鉄寒天培地

生育は悪く、その表面に気中菌糸を着生しない。培養裏面はLight melon yellow (3ea) である。溶解性色素は産生しない。

6) チロシン寒天培地

生育は良好で、その表面に気中菌糸を着生し、白色の胞子(White; a)が見られる。培養裏面はPearl pink (3ca)である。溶解性色素は産生しない。

[0060]

(3).各種炭素源の同化性

プリードハム・ゴトリーブ寒天培地に各種の炭素源を加え、28℃、培養2週間後の生育 状況を以下に示す。

- 1) L-アラビノース ±
- 2) D-キシロース ±
- 3) D-グルコース +
- 4) D-フルクトース +
- 5) シュークロース +
- 6) イノシトール +
- 7) L-ラムノース -
- 8) D-マンニトール +
- 9) D-ラフィノース +

(+は同化する、±は多少同化する、-は殆ど同化しない。)

(4). 生理学的諸性質

本菌の生理学的諸性質は以下の通りである。

- (a) 生育温度範囲(イースト・麦芽寒天培地、2週間培養) 12℃~37℃
- (b) 最適温度範囲(イースト・麦芽寒天培地、2週間培養) 21℃~33℃
- (c)ゼラチンの液化(グルコース・ペプトン・ゼラチン培地)

陰性

(e) ミルクのペプトン化(スキムミルク培地)

(d) ミルクの凝固 (スキムミルク培地)

陰性

陰性

- (f)スターチの加水分解(スターチ・無機塩寒天培地)
- (g)メラニン様色素の産生(ペプトン・イースト・鉄寒天培地) 陰性 (チロシン培地) 陰性
- (h)硫化水素の産生 (ペプトン・イースト・鉄寒天培地)
- 陰性

陽性

(i)硝酸塩の還元 (0.1%硝酸カリ含有ブロス)

- 陰性
- (j)食塩の耐性 (イースト・麦芽寒天培地、2週間培養)

食塩含有量4%以下で生育

(5), 菌体成分

本菌の細胞壁からLL-ジアミノピメリン酸及びグリシンが検出された。

[0061]

2. 生産菌の培養法

本発明において、マクロライド系化合物は、上記菌株を栄養源培地に接種し、好気的に培養することにより製造される。

[0062]

上記微生物の培養方法は、シクロデキストリン類を存在させる以外は、原則的には一般微生物の培養方法に準ずるが、通常は液体培養による振とう培養、通気撹拌培養等の好気的条件下で実施するのが好ましい。培養に用いられる培地としては、ストレプトミセス属に属する微生物が利用できる栄養源を含有する培地であればよく、各種の合成、半合成培地、天然培地などいずれも利用可能である。培地組成としては炭素源としてのグルコース、シュークロース、フルクトース、グリセリン、デキストリン、澱粉、糖蜜、大豆油等を単独または組み合わせて用いることができる。窒素源としてはファルマメディア、ペプトン、肉エキス、大豆粉、カゼイン、アミノ酸、酵母エキス、尿素等の有機窒素源、硝酸ナトリウム、硫酸アンモニウムなどの無機窒素源を単独または組み合わせて用いうる。その他例えば塩化ナトリウム、塩化カリウム、炭酸カルシウム、硫酸マグネシウム、リン酸ナトリウム、リン酸カリウム、塩化コバルト等の塩類、重金属類塩、ビタミンB及びビオチン等のビタミン類も必要に応じ添加使用することができる。

[0063]

本発明においては、上記のような培養液中にシクロデキストリン類を存在させる。培養液中のシクロデキストリン類の濃度は、用いる微生物の発育を抑制しない範囲で適宜選択すれば良く、 $0.1\sim10\,\mathrm{mg/mL}$ が好ましく、 $1\sim3\,\mathrm{mg/mL}$ が更に好ましい。

[0064]

シクロデキストリン類の添加時期は特に限定されず、培地中にマクロライド系化合物の 生産菌を接種する前又は後のいずれでも良いが、培地中に、マクロライド系化合物の生産 菌が目的物質を生産する前に、シクロデキストリン類を添加するのが好ましい。

[0065]

本発明の製造方法に用いられるシクロデキストリン類としては、上記マクロライド系化合物の安定化方法の欄に例示したものが挙げられ、 β ーシクロデキストリン、 γ ーシクロデキストリン、部分メチル化 β ーシクロデキストリン、ジメチルー β ーシクロデキストリン、グリコシルー β ーシクロデキストリンおよびヒドロキシプロピルー β ーシクロデキストリンからなる群から選択されるシクロデキストリンが好ましい。これらのシクロデキストリン類は、単独であるいは 2 種以上を併用して用いることができる。

[0066]

なお、培養中発泡が著しい場合には、各種消泡剤を適宜培地中に添加することもできる。消泡剤の添加にあたっては、目的物質の生産に過大な悪影響を与えない濃度とする必要があり、例えば使用濃度としては0.3%以下が望ましい。

[0067]

培養条件は、該菌株が良好に生育して上記物質を生産し得る範囲内で適宜選択し得る。例えば培地のpHは5~9程度、通常中性付近とするのが望ましい。培養温度は、通常20~40℃、好ましくは28~35℃に保つのがよい。培養日数は2~8日程度で、通常3~6日程度である。上述した各種の培養条件は、使用微生物の種類や特性、外部条件等に応じて適

宜変更でき、最適条件を選択できるのはいうまでもない。培養液中に蓄積されたマクロライド系化合物は、その性状を利用した通常の分離手段、例えば溶媒抽出法、吸着樹脂法などにより回収可能である。

[0068]

3. マクロライド系化合物の精製法

培養終了後、培養液からマクロライド系化合物を採取するためには、一般に微生物代謝産物をその培養液から単離するために用いられる分離、精製の方法が利用できる。例えば、メタノール、エタノール、ブタノール、酢酸エチル、酢酸ブチル、トルエン、クロロホルム等を用いた有機溶媒抽出、ダイヤイオン、HP-20等の疎水性吸着樹脂を用いた吸脱着処理法、各種のイオン交換クロマトグラフィー、セファデックスLH-20等を用いたゲル濾過クロマトグラフィー、活性炭、シリカゲル等による吸着クロマトグラフィー、もしくは薄層クロマトグラフィーによる吸脱着処理、あるいは逆相カラム等を用いた高速液体クロマトグラフィー等の公知のあらゆる方法がこれにあたる。また、ここに示した方法に特に限定されるものではない。

[0069]

これらの方法を単独あるいは任意の順序に組み合わせ、また反復して用いることにより、マクロライド系化合物を単離・精製することができる。

【実施例】

[0070]

以下に実施例を示して本発明を具体的に説明するが本発明はこれらの実施例により何等限定されるものではない。また下記の説明中、特に記載がない限り表示濃度は容量%である。

[0071]

実施例 1:各種シクロデキストリン類によるマクロライド系化合物の安定化効果マクロライド系化合物11107B(以下、単に11107Bと略記するときがある)および各シクロデキストリン類をそれぞれ0.1mg/mLおよび10mg/mLになるようにDulbecco's PBS(-)に溶解した。11107B溶液とシクロデキストリン溶液を等容量で混合し、直ちに25 $^{\circ}$ の恒温槽でインキュベーションを開始した。初期(0時間)、24時間および48時間経過後に溶液を採取し、下記分析条件(A)で高速液体クロマトグラフィー(HPLC)に付し、得られたクロマトグラムから下記の式に従って11107Bの純度を算出した。

[0072]

結果を表1に示した。これらの結果から、検討したシクロデキストリン類では、 β ーシクロデキストリンが最も安定化効果が高いことがわかる。

[0073]

<シクロデキストリンの種類>

 $\alpha - CD$: $\alpha - \nu \rho D$

 $\beta - CD : \beta - \flat \rho D \vec{r} + \lambda \Gamma U \nu$

 $\gamma - CD: \gamma - \nu \rho D \vec{r} + \lambda \Gamma \nu$

 $HP-\alpha-CD$: EFD EFD

 $HP-\beta-CD$: EFD EFD

 $HP-\gamma-CD:$ ヒドロキシプロピル $-\gamma-$ シクロデキストリン

<HPLC分析条件(A)>

カラム:L-column, 4.6×150mm, (財)化学物質評価研究機構

カラム温度:35℃

流速:1mL/min

檢出波長: 2 4 1 n m

移動相A:0.1% (v/v) ギ酸・10% (v/v) アセトニトリル

移動相B:0.1% (v/v) ギ酸・90% (v/v) アセトニトリル

グラジエントプログラム:B=10% (最初) \rightarrow B=40% (15分) \rightarrow B=100% (

20分)→B=10%(20.01分)→B=10%(23分、停止)

<計算式>

11107Bの純度(%) = [11107Bのピーク面積値/(11107Bのピーク面積値+不純物および分解物のピーク面積値の合計)] \times 1 0 0

[0074]

【表1】

経過時間	マクロライド系化合物11107Bの純度 (%)						
(h)	CD無添加	α-CD	β-CD	γ-CD	HP-α-CD	HP-β-CD	HP-γ-CD
0	99	99	100	100	99	100	99
24	62	71	95	88	71	93	83
48	35	47	90	77	47	86	67

[0075]

実施例 2:マクロライド系化合物11107Bと β -シクロデキストリン(以下、シクロデキストリンは CD と略記する)の安定化係数の算出

マクロライド系化合物11107Bを0. lmg/mLになるように、 $\beta-CD$ を10、3、1 および0. lmg/mLになるように、各々をDulbecco's PBS(-)に溶解した。11107B溶液と $\beta-CD$ 溶液を等容量で混合し、直ちにlms0の恒温槽でインキュベーションを開始した。初期(0 時間)、1 時間、2 時間、4 時間および 6 時間経過後に溶液を採取し、実施例 1 の分析条件(A)でHPLC分析を行い、11107Bの濃度を算出した。11107B濃度の対数の経過時間に対するプロットはほぼ直線になることから、擬一次反応で分解が生じていると考え、その傾きから見かけの分解速度定数lms0 を算出した。lms0 の分析を作していない場合のlms0 を見かけの分解速度定数lms1。lms2 を算出した。lms3 に従って、lms4 の一次反応で分解が生じていると考え、その傾きから見かけの分解速度定数lms5 を算出した。lms6 の一次反応で分解が生じていると考え、その傾きから見かけの分解速度定数lms6 であるlms7 に使って、lms8 に対してlms8 に対してlms9 を算出した。lms9 に対してlms9 に対してlms9 を算出した。

[0076]

結果を表 2 及び図 1 に示した。これらの結果から、 k_0 =0.152 hr^{-1} 、kc=0.004 hr^{-1} と見積もられ、包接された11107Bは包接されていない11107Bに比べて分解速度が30分の 1 以下になっていることが示された。またKcが1500以上と見積もられることから、11107Bと β – C D が等モルで混合された溶液中では、ほとんどの11107Bが β – C D に包接されて存在していることが示された。

[0077]

【表2】

β-CD 濃度 (mg/mL)	0	5	1.5	0.5	0.15
k _{obs} (hr ⁻¹)	0.152	0.020	0.052	0.092	0.126
k ₀ -k _{obs}	_	0.132	0.100	0.060	0.026
1/(k ₀ -k _{obs})		7.590	9.971	16.736	39.057

実施例 $3:\beta-CD$ とメチル化 $\beta-CD$ によるマクロライド系化合物の安定化効果マクロライド系化合物11107Bと、 $\beta-CD$ 又はメチル化 $\beta-CD$ をそれぞれ0.1mg/mL及 0.10mg/mLになるようにDulbecco's PBS(-)に溶解した。0.11107B溶液と 0.11107B溶液と 0.11107B溶液と 0.11107B で 0.11107B の 0.111107B の 0.111107

[0079]

<HPLC分析条件(B)>

カラム: Develosil ODS UG-3, 4.6×50mm, $3 \mu m$ (野村化学 社製)

カラム温度:40℃

流速: 1. 2 m L / m i n

検出波長: 2 4 0 n m

溶出液:水/メタノール グラジエント

A=水、B=メタノール

45-55%B(0~5分)、55%B(5~13分)

55-70%B(13~21分)、45%B(21~25分)

保持時間:13分(11107B)

<計算式>

11107Bの純度(%) = [11107Bのピーク面積値/(11107Bのピーク面積値+不純物および分解物のピーク面積値の合計)] \times 1 0 0

結果を表 3 に示した。メチル化 β - C D は、 β - C D と同等以上の安定化効果があった

【0080】 【表3】

経過時間	マクロライド系化合物11107Bの純度 (%)			
(h)	CD無添加	β-CD	メチル化β-CD	
0	98	98	98	
24	59	95	95	
48	34	90	92	
120	3	74	80	

[0081]

実施例 $4: \alpha -$ 、 $\beta -$ および $\gamma -$ CDの培養液への添加効果

 コースを 1%になるように加え、生産培地を調製した。これに前記種母培養液 0.3mLを移植し、 220rpmの回転振盪機上で 25%、 5日間培養した。この培養液をメタノールで <math>6 倍希釈した後、実施例 3 の分析条件(B)で HPLC に付し、11107B物質を定量した。この結果を表 4 に示す。

【0082】 【表4】

添加物および添加濃度	11107Bの量 (μg/mL)
α-CD 1%	315
α-CD 2%	340
α-CD 3%	337
β-CD 1%	567
β-CD 2%	1039
β-CD 3%	1060
γ-CD 1%	568
γ-CD 2%	689
γ-CD 3%	727
CD無添加	272

[0083]

実施例5:各種β-CDの培養液への添加効果

可溶性澱粉 2%、大豆粉(エスサンミート、味の素(株)製) 2%、酵母エキス(オリエンタル酵母工業(株)製) 0.3%、リン酸二カリウム 0.1%、硫酸マグネシウム 7水和物 0.25%及び炭酸カルシウム 0.3% からなる培地 60 m L epsilon 6 m L epsilon 8 m L epsilon 9 m

[0084]

【表5】

添加物	11107Bの量 (μg/mL)		
β-CD	823		
メチル化 β -CD*	848		
ジメチル化β-CD	920		
トリメチル化β-CD	387		
グルコシルβ-CD	737		
ヒドロキシプロピルーβ-CD	703		
イソエリートP*	402		
CD無添加	254		

*:シクロデキストリン混合物 (塩水港精糖社製: 全CD量80%以上、マルトシルーCD50%以上含有)

[0085]

実施例 $6:\beta-C$ D を添加した培養液からのマクロライド系化合物11107Bの精製 可溶性澱粉 2%、大豆粉(エスサンミート、味の素(株)製) 2%、酵母エキス(オリエンタル酵母工業(株)製) 0.3%、リン酸二カリウム 0.1%、硫酸マグネシウム 7% 水和物 0.25% 及び炭酸カルシウム 0.3% からなる培地 60% 上を 500% 上容の三角フラスコに分注後滅菌し、種母培地を調製した。これにストレプトミセス・エスピー(Stretomyces sp.) Mer-11107 (FEM BP-7812)の凍結種母 0.6% 上を前記種母培地に接種し、220% アルマメディア 3% 及び炭酸カルシウム 0.1% からなる培地を調製し、水酸化ナトリウムで 9% 十 7.5% に調整した。この培地 60% 上を 500% 日本を 1% になるように加え、生産培地を調製した。これに前記種母培養液 1% になるように対した。

[0086]

得られた培養液を遠心管に入れ、3500rpm、10分間遠心し、上澄み液と菌体とに分離した。上澄み液 6 0 m L をトルエン 6 0 m L にて抽出した。トルエン層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、トルエンを減圧濃縮することによりオイル状の粗11107Bを0.1012g得た。粗11107BはTLC(MercK Art.105717、トルエン:アセトン= 2 : 1)にて精製することにより11107Bをオイル状物質として 8 4. 3 m g 得た。

[0087]

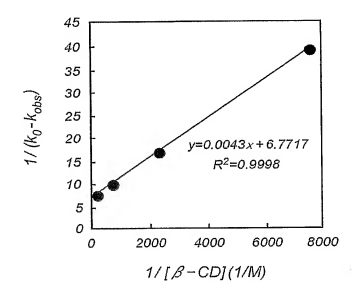
¹H-NMRスペクトル (CD₃OD, 500MHz) : δ ppm (積分、多重度、結合定数J(Hz)) 0.93(3H, d, J=7.0Hz), 0.94(3H, d, J=6.8Hz), 0.98(3H, t, J=8.0Hz), 1.12(3H, d, J=6.8Hz), 1.23(3H, s), 1.25(1H, m), 1.42(2H, m), 1.53-1.70(6H, m), 1.79(3H, d, J=1.0Hz), 2.10(3H, s), 2.52(1H, m), 2.56(2H, m), 2.60(1H, m), 2.70(1H, dd, J=2.4, 8.3Hz), 2.76(1H, dt, J=2.4, 5.7Hz), 3.56(1H, dt, J=8.3, 4.4Hz), 3.82(1H, m), 5.08(2H, d, J=9.8Hz), 5.60(1H, dd, J=9.8, 15.2Hz), 5.70(1H, dd, J-8.3, 15.2Hz), 5.74(1H, dd, J-9.8, 15.2Hz), 6.13(1H, d, J=9.8Hz), 6.36(1H, dd, J=9.8, 15.2Hz)

【図面の簡単な説明】

[0088]

【図 1 】実施例 2 で得られた、 β - C D 濃度の逆数に対して $1/(k_0-k_{obs})$ をプロットした結果を示す図である。

【書類名】図面 【図1】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】 マクロライド系化合物の溶液中での安定化方法および該化合物の効率的な製造方法の提供。

【解決手段】 式(I)で表される化合物等の12員環マクロライド系化合物を含有する溶液中にシクロデキストリン類を共存させる、マクロライド系化合物の安定化方法及び該マクロライド系化合物を生産する能力を有する放線菌の培養液中にシクロデキストリン類を存在させるマクロライド系化合物の製造方法。

【化1】

【選択図】 なし

特願2004-020804

出願人履歴情報

識別番号

[000000217]

1. 変更年月日

1990年 8月29日

[変更理由]

新規登録

发更理田」 住 所

東京都文京区小石川4丁目6番10号

氏 名 エーザイ株式会社

特願2004-020804

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000001915]

1. 変更年月日

1990年 8月 8日

[変更理由]

新規登録

住所

東京都中央区京橋1丁目5番8号

氏 名 メルシャン株式会社